(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-199170

(43)公開日 平成9年(1997)7月31日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
H 0 1 M 10/40			H 0 1 M 10/40	A	
				7	

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 3 頁)

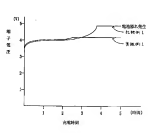
(21)出願春号 特額平8-8881 (71)出顧人 00006688 株式会社ユアサコーボレーション 大阪府高橋市城西町6番6号 (72)発明者 当外 評税 人阪府高橋市城西町6番6号 株式会社ユアサコーボレーション内 (72)発明者 陵 芳瑜 大阪府高橋市城西町6番6号 株式会社ユアサコーボレーション内					
(22)出願日 平成8年(1996) 1月23日 大阪府高槻市城四町6番6号 (72)発明者 吉久 岸代 大阪府高槻市城四町6番6号 株式会社コアサコーボレーション内 (72)発明者 陳 汚竜 大阪府高槻市城四町6番6号 株式会社コ	(21)出願番号	特願平8-8881	(71)出顧人	000006688	
(72)発明者 吉久 洋悦 大阪府高槻市城四町 6番6号 株式会社コ アサコーポレーション内 (72)発明者 陳 芳瑜 大阪府高槻市城四町 6番6 号 株式会社コ				株式会社ユアサコーボレーション	
大阪府高橋市城戸町 6 番 6 号 株式会社ユアサコーポレーション内 陳 芳煌 大阪府高橋市城西町 6 番 6 号 株式会社ユ	(22) 出願日	平成8年(1996)1月23日	大阪府高槻市城西町6番6号		
大阪府高橋市城戸町 6 番 6 号 株式会社ユアサコーポレーション内 陳 芳煌 大阪府高橋市城西町 6 番 6 号 株式会社ユ			(72)発明者	吉久 洋悦	
アサコーボレーション内 (72)発明者 陳 汚瑜 大阪府高槻市城西町 6番 6 号 株式会社コ					
(72)発明者 陳 芳瑜 大阪府高槻市城西町 6 番 6 号 株式会社工					
大阪府高槻市城西町 6 番 6 号 株式会社コ			(72) 登明者	陳 芳倫	
,			(10,70,71		
792-40 2326				, mail	
) 93-WD-DBDPI	

(54) 【発明の名称】 非水二次電池

(57)【要約】

【目的】 作動電圧が3.5 Vを越える非水電解質電池 が過充電をうけても、その機能が損なわれず、また発 火、破裂の危険性を低減した非水二次電池を提供することを目的とする。

【構成】 正極の作動電圧がLi/Li・電極基準で3.5 ~4.4ポルトであり、電解液または固体電解質中に芳 香版アゾ化合物または芳香版アゾキシ化合物を含む非水 二次電池とすることで、上記目的を達成できる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極の作動電圧がLi/Li 電極基準で 3.5~4.4 がL) であり、電解液または固体電解質 中に芳香族アゾ化合物または芳香族アゾキシ化合物を含 むことを特徴とする非水二次電池。

【請求項2】 電解質中に含まれる芳香族アゾまたはア ゾキシ化合物の濃度が、0.1~2.0M/1である請 求項1記載の非水二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本売明は、 良極にリチウムな たはリチウムを吸載放出可能ぐ物質、例えばリチウム合 金、炭素、遷移金属の機化物やカルコゲン化合物を用 い、電解質に有機電解液や非水の固体電解質を用いる非 水電解質に次電池に関し、特に耐過充電性に膨れた電池 を提供するものである。

[0002]

【従来の技術】非水電解質電池が過充電された場合、電 解液の分解が起きる。分解された電解液の1 部はガス化 し、電池内の旧圧を高める、その結果電池が動れるか、 安全弁が開く。電池が膨れたり安全弁が開くと、電池の 機能が失われてしまい、最悪の場合外気や木分との接触 により発熱を伴う負極の急激な酸化が起こり、電池の発 火や破裂の原因になる。また、ガス化しない場合でも電 解液の混合が起こり、電気鉄抗の極めて高い物質が生成 し、電池の内部インビーグンスを増大させる為、電池の 確修が、朱丸なてしまう。

(0003) 後来、非水電解質電池に於て、過光電を受けた時に生じる不具合を防止する為、電解液にレドックス試薬を活加することが、特開平ラー206571号公 特に提案されているレドックス試薬はフェロセン、ニックロセン、コバルトセンなどのメタロセンである。水水タロセンの酸位気元電位、しェ/レ!・に対し、アマー3、5でである。後って上記模案のメタロセンの場合、3V系の電池には適用できるが、しiCoO」、LiNiO。やLiMnO、等を工能活物質に用いた作動電圧が3、5Vを越える電池には、適用できなかった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技 術では達成支孔なかった作物電圧が3.5%を越える非 水電解質電池が過光電をうけても、その機能が損なわれ ず、また発火、破裂の危険性を低減した電池を提供しよ うとするものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明の第1は、正極の 作動電圧がLi/Li[†] 電極基準で3.5~4.4 ボルトで あり、電解液または固体電解質中に芳香族アゾ化合物ま たは芳香族アゾキシ化合物を含むことを特徴とする非水 二次電池である。本等卵の第2は、電解質中に含まれる 芳香族アゾまたはアゾキシ化合物の濃度が、0.1~ 2.0M/1である請求項1記載の非水二次電池である。

【00061】サテウムまたは、リチウム合金、炭素、 佐物やカルコゲン化物を負極とする非水電解育電池が過 充電された場合、前記の如、電解液が分解してガス化 し、電池の内圧が上昇して安全方が作動する。その時点 で電池の機能が失われてしまう。この問題の対策の1つとして、前記の如く電解液中にメタロセンの如きレドックス試薬を添加する方法が埋塞されいる。しかし作動 電圧が3.5Vを越える電池に適用できるものがなかったが、芳香振系のアゾまたはアゾキシ化合物をとドック ス試薬として電解液中に添加することにより、作動電圧 が3.5Vを越える電池に対しても適用できる事を見い 出した。

[0007]

【発明の実施の形態】電解液または高分子固体電解質に アゾベンゼンやアグキシベンゼン等の芳香族アゾ化合物 またはアゾキン化合物を溶解させておく、電解染中に添 加されたアゾまたはアゾキシ化合物は、電解液中に溶解 する。電池が逸光電された時、正極において電解酸化さ れる。正極で電解酸化された同任合物は電解やき拡散 し、負極に達してそこで電解還元され元の化合物に戻 る。同化合物は正極と負極の間を往復して電解酸化還元 を繰り返す。

【0008】芳香族アゴまたはアゾキン化合物の酸化運 元電位は、L1/L1*に対し4、3V~4、7Vであ 、電解液が酸化分解される電位4、8~5、0Vより 早である。従って、過充電をされた場合でも電解液に変 化は生ぜず、添加したアブまたはアゾキシ化合物の酸化 環元が繰り返えれるがである。

【0009】添加した化合物の電解酸化還元反応が充電 電流の大きさに見合っていなければならない。電解質に 含まれる同化合物の濃度と電解電流の大きさを調べた結 果、濃度としてはひ、1~2.0M/1が適当であるこ とが分かった。

【0010】電解質に添加した芳香族アゾまたはアゾキ シ化合柏が、電池が過去電された場合、それ自身が電解 酸化週元反応を続り返すなけで、電解質の酸化分解を防 止し、電池の概能停止や発火、破裂などの事故発生を防 止する効果が大きい。

【0011】(実施例1) 正統活物質であるLiCo O 2 物末90重量部とアセチレンブラック粉末10重量部 を混合する、該混合粉末95重量部とポリフッカビニリデンの10重量%NMP溶液50重量部を乳鉢にて混練し、アルミ箔上に塗布した。乾燥してNMP(Nーメチルービロリトン)を除去した後、ロールアレスを行っ、プレス後の塗布層の厚みが100ミクロンになるよ

う。途布量を調節し、これを正極とした。

【0012】負極活物質である人造黒鉛粉末95重量部

とポリフッカビニリデンの10%NMP溶液50重量部を乳鉢にて混雑し、網路上に壊布した。乾燥してNMP 砂除去した後、ロールアレスを行った。アレス後の弦布 圏厚みが100ミクロンになるよう、途布量を調節し た、セパレータには、競孔化ポリエチレンフィルムを用 いた。正順、セパレータ、負極を積層した後、電前の 収納し、電解液である1Mのし1PF₆=BC/DEC溶 液を注液した。電解液には予め0.5M/1のアゾキシ ベンゼンを溶解させておいた。注液後常用の方法により 封口して電池とした。

【0013】本電池を進流常度の、5℃の充電レートで 5時間の過光電を実施した。その結果を図1に示す。充 窓を開始して2、5時間除と即圧が4、2℃は違し、そ れ以降5時間まで電圧に変動が生じなかった。5時間接 に於いても電池に数れは認められず、その後の放電で正 等な容量を示した。アゾキシベンゼンに換えてアゾベン ゼンを活加した場合も同様の学勤を示した。

【0014】(比較例1) 雷解液にアゾキシベンゼンを

溶解させなかったこと以外は電池の構成を実施例1と同一にした。又、過光電試験(実施例1と同様の条件にて 実能した。その結果を図1に示す。充電開始63・8時間で電池電圧は4・8Vに達し、それ以降一定の電圧を 示した。電池には勝りが認められた。又、電池のインビーグタスが増火、以降の砂壁、元電が不能になった。 【0015】(実施例2)正価および負極は実施例1と同様の方法で作製した。1 Mのアナシベンセンを溶解 させた11PF。一EC(エチレンカーボネート)/D EC(ジエチルカーボネート)/D EC(ジエチルカーボネート)/D EC(ボリエチレンオージ、アビ厚み50・20コンにて 途面に変があるが、一部で展りました。 を指して終した。当日で記とた、本質層を高分子 固体電解質の層が間に来るように積層した。本質層を高分子 個情に収納した。封口に電池とた、本質層体を充電 レート 0.2 C、10時間充電の通重電試験を実施した。充電開始で時間後に電池電圧が約4.4 Vに達し、 それに解結一定の電圧を示した。10時間経過後も電池 に齢れは認められず、その後の放電でも正常な容量を示 した。

【0016】(比較例2)高分子固体電解質中にアゾキシベンゼンを含有させなかったこと以外は実施例2と同一の電池構成にした。過水電源域を実施例2と同一の条件で実施した。充電開始8時間接過後に電池電圧が4. 9Vに速し、以降は一定の電圧を示した。電池には膨れが認められた。X電池のインビーゲンスが増大し、その後の成電電影が配になった。

[0017]

【発明の効果】アゾベンゼンおよびアゾキシルへがンに 代表される芳香族アゾ化合物およびアゾキシ化合物は 1/L1*電極基準で約4.4Vに酸化電位をもつ、こ れは3.6~4.3Vで作動する正程より食ぐ電位であ り充電に支障は生せない、又電解液の銀化が解散位4.8~5.0Vより車である。従って電池が適光電された ときには自らが酸化されて電解質の酸化を防止する。又 たれらの物質は3.0V付近に選売電位を持つドック ス試薬であり、正悟で酸化されたものは負格で運元され でもりに戻り、線列を固く、実際の気作電池でも方 でもりに戻り、線列を固く、実際の気作電池でも方効 で動作すると認められた。

【0018】リチウムイオン電池の過充電防止策は電池 外に設置した保護回路に頼っているのが現状である。 かしこれにはスペースを必要とすること、高値である。 いう欠点がある。本発明は4 V級電池を保護回路に依ら すに過充電から保護できる効果があり、スペース不要、 安備なことから工業的価値大なものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係る非水二次電池と従来電池を過充電 した時の電圧挙動を比較した図である。

